PCT

WELTORGANISATION FÜR GEISTIGES EIGENTUM Internationales Büro

INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

(51) Internationale Patentklassifikation 6:

C08L 77/00, 71/12, C08K 3/34 // (C08L 77/00, 71:12) (C08L 71/12, 77:00)

(11) Internationale Veröffentlichungsnummer:

WO 99/45069

A1 (

(43) Internationales
Veröffentlichungsdatum:

10. September 1999 (10.09.99)

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP98/05056

(22) Internationales Anmeldedatum: 10. August 1998 (10.08.98)

(30) Prioritätsdaten:

198 09 157.5

5. März 1998 (05.03.98)

DE

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser US): BASF AKTIENGESELLSCHAFT [DE/DE]; D-67056 Ludwigshafen (DE). GENERAL ELECTRIC COMPANY [US/US]; One River Road, Schenectady, NY 12345 (US).

(72) Erfinder; und

- (75) Erfinder/Anmelder (nur für US): GÖTZ, Walter [DE/DE];
 Dhauner Strasse 79, D-67067 Ludwigshafen (DE).
 GRUTKE, Stefan [DE/DE]; Walter-Bruch-Strasse 3,
 D-67434 Neustadt (DE). KOEVOETS, Christiaan, Henricus [NL/NL]; Cipresberg 41, NL-4707 DJ Roosendaal (NL). EERSELS, Kristof, Lode, Leo [BE/NL]; Loonberg 12, NL-4617 NX Bergen op Zoom (NL). BASTIAENS,
 Jozef, Herman, Peter [BE/NL]; Kaatsbaan 48, NL-4611 JX
 Bergen op Zoom (NL). GOTTSCHALK, Axel [DE/DE];
 Hirschhornring 33, D-67435 Neustadt (DE).
- (74) Gemeinsamer Vertreter: BASF AKTIENGESELLSCHAFT; D-67056 Ludwigshafen (DE).

(81) Bestimmungsstaaten: AL, AU, BG, BR, BY, CA, CN, CZ, GE, HU, ID, IL, IP, KR, KZ, LT, LV, MK, MX, NO, NZ, PL, RO, RU, SG, SI, SK, TR, UA, US, eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Patent (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE).

Veröffentlicht

Mit internationalem Recherchenbericht.

- (54) Title: POLYAMIDE/POLYPHENYLENE ETHER MOULDING MATERIALS WITH MINERAL FILLING MATERIALS
- (54) Bezeichnung: POLYAMID/POLYPHENYLENETHER-FORMMASSEN MIT MINERALISCHEN FÜLLSTOFFEN

(57) Abstract

Thermoplastic moulding materials, containing the following essential components: A) 15-84.5 wt. % thermoplastic polyamide, B) 15-84.5 wt. % polyphenylene ether, C) 0.5 - 10 wt. % kaolinite, dickite, nacrite, halloysite, wollastonite, enstatite, diopsite or spodumen, D) 0-20 wt. % of at least one polymer modifying the resistance to impact of the polyphenylene ether phase, E) 0-10 wt. % of at least one polymer modifying the resistance to impact of the polyamide phase, F) 0-20 wt. % flameproofing agent, G) 0-30 wt. % glass or carbon fibres, carbon fibrils, carbon black, glass beads or cut glass and H) 0-10 wt. % other additives or processing agents.

(57) Zusammenfassung

Thermoplastische Formmassen, enthaltend als wesentliche Komponenten: A) 15 bis 84,5 Gew.-% eines thermoplastischen Polyamids, B) 15 bis 84,5 Gew.-% eines Polyphenylenethers, C) 0,5 bis 10 Gew.-% Kaolinit, Dickit, Nakrit, Halloysit, Wollastonit, Enstatit, Diopsit oder Spodumen, D) 0 bis 20 Gew.-% mindestens eines die Polyphenylenetherphase schlagzähmodifizierenden Polymeren, E) 0 bis 10 Gew.-% mindestens eines die Polyamidphase schlagzähmodifizierenden Polymeren, F) 0 bis 20 Gew.-% eines Flammschutzmittels, G) 0 bis 30 Gew.-% Glas- oder Kohlenstoffasern, Kohlenstoffibrillen, Ruß, Glaskugeln oder Schnittglas und H) 0 bis 10 Gew.-% weitere Zusatzstoffe oder Verarbeitungshilfsmittel.

LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Codes zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

		Spanien	LS	Lesotho	SI	Slowenien
_	FI	Finnland	LT	Litauen	SK	Slowakei
	FR	Frankreich	LU	Luxemburg	SN	Senegal
	GA	Gabun	LV	Lettland	SZ	Swasiland
Aserbaidschan	GB	Vereinigtes Königreich	MC	Monaco	TD	Tschad
Bosnien-Herzegowina	GE	Georgien	MD	Republik Moldau		Togo
Barbados	GH	Ghana	MG	•		Tadschikistan
Belgien	GN	Guinea	MK	_	-	Turkmenistan
Burkina Faso	GR	Griechenland				Türkei
Bulgarien	HU	Ungarn	MI.	-		Trinidad und Tobago
Benin	IE	Irland				Ukraine
Brasilien	IL	Israel		•		Uganda
Belarus	IS	Island				Vereinigte Staaten von
Kanada	IT	Italien			Co	Amerika
Zentralafrikanische Republik	JP	Japan			117.	Usbekistan
Kongo	KE	Kenia		•		Vietnam
Schweiz	KG	Kireisistan				Jugoslawien
Côte d'Ivoire	KP	-		-		Zimbabwe
Kamerun		Korea			211	Zimoaowe
China	KR	Republik Korea				
Kuba	KZ	Kasachstan				
Tschechische Republik	LC	St. Lucia	-			
Deutschland	LI	Liechtenstein				
Dänemark	LK					
Estland						
	Barbados Belgien Burkina Faso Bulgarien Benin Brasilien Belarus Kanada Zentralafrikanische Republik Kongo Schweiz Côte d'Ivoire Kamerun China Kuba Tschechische Republik Deutschland Dänemark	Armenien FI Osterreich FR Australien GA Aserbaidschan GB Bosnien-Herzegowina GE Barbados GH Belgien GN Burkina Faso GR Bulgarien HU Benin IE Brasilien IL Belarus IS Kanada IT Zentralafrikanische Republik JP Kongo KE Schweiz KG COte d'Ivoire KP Kamerun China KR Kuba KZ Tschechische Republik LC Deutschland LI Dänemark LK	Armenien FI Finnland Osterreich FR Frankreich Australien GA Gabun Aserbaidschan GB Vereinigtes Königreich Bosnien-Herzegowina GE Georgien Barbados GH Ghana Belgien GN Guinea Burkina Faso GR Griechenland Bulgarien HU Ungarn Benin IE Irland Brasilien IL Israel Belarus IS Island Kanada IT Italien Zentralafrikanische Republik JP Japan Kongo KE Kenia Schweiz KG Kirgisistan Côte d'Ivoire KP Demokratische Volksrepublik Kamerun China KR Republik Korea Kuba KZ Kasachstan Tschechische Republik LC St. Lucia Deutschland LI Liechtenstein Dänemark LK Sri Lanka	Armenien FI Finnland LT Osterreich FR Frankreich LU Australien GA Gabun LV Aserbaidschan GB Vereinigtes Königreich MC Bosnien-Herzegowina GE Georgien MD Barbados GH Ghana MG Belgien GN Guinea MK Burkina Faso GR Griechenland Bulgarien HU Ungarn ML Benin IE Irland MN Brasilien IL Israel MR Belarus IS Island MW Kanada IT Italien MX Zentralafrikanische Republik JP Japan NE Kongo KE Kenia NL Schweiz KG Kirgisistan NO Côte d'Ivoire KP Demokratische Volksrepublik NZ Kamerun KR Kuba KR Republik Korea PT Kuba KZ Kasachstan RO Dänemark LK Sri Lanka SE	Armenien FI Finnland LT Litauen Osterreich FR Frankreich LU Luxemburg Australien GA Gabun LV Lettland Aserbaidschan GB Vereinigtes Königreich MC Monaco Bosnien-Herzegowina GE Georgien MD Republik Moldau Barbados GH Ghana MG Madagaskar Belgien GN Guinea MK Die ehemalige jugoslawische Burkina Faso GR Griechenland Republik Mazedonien Bulgarien HU Ungarn ML Mali Benin IE Irland MN Mongolei Brasilien II Israel MR Mauretanien Belarus IS Island MW Malawi Kanada IT Italien MX Mexiko Zentralafrikanische Republik JP Japan NE Niger Kongo KE Kenia NL Niederlande Schweiz KG Kirgisistan NO Norwegen Côte d'Ivoire KP Demokratische Volksrepublik NZ Neuseeland Kamerun Korea PL Polen China KR Republik Korea PT Portugal Kuba KZ Kasachstan RO Rumānien Tachechische Republik LC St. Lucia RU Russische Föderation Dänemark LK Sri Lanka SE Schweden	Armenien FI Finnland LT Litauen SK Osterreich FR Frankreich LU Luxemburg SN Australien GA Gabun LV Lettland SZ Aserbaidschan GB Vereinigtes Königreich MC Monaco TD Bosnien-Herzegowina GE Georgien MD Republik Moldau TG Barbados GH Ghana MG Madagaskar TJ Belgien GN Guinea MK Die ehemalige jugoslawische TM Burkina Faso GR Griechenland Republik Mazedonien TR Bulgarien HU Ungarn ML Mali TT Benin IE Irland MN Mongolei UA Brasilien IL Israel MR Mauretanien UG Belarus IS Island MW Malawi US Kanada IT Italien MX Mexiko Zentralafrikanische Republik JP Japan NE Niger UZ Kongo KE Kenia NL Niederlande VN Schweiz KG Kirgisistan NO Norwegen YU Côte d'Ivoire KP Demokratische Volksrepublik NZ Neuseeland ZW Kamerun China KR Republik Korea PT Portugal Kuba KZ Kasachstan RO Rumänien TE Litauch SE Schweden

Polyamid/Polyphenylenether-Formmassen mit mineralischen Füllstoffen

5 Beschreibung

Die vorliegende Erfindung betrifft thermoplastische Formmassen, enthaltend als wesentliche Komponenten

- 10 A) 15 bis 84,5 Gew.-% eines thermoplastischen Polyamids,
 - B) 15 bis 84,5 Gew.-% eines Polyphenylenethers,
- C) 0,5 bis 10 Gew.-% Kaolinit, Dickit, Nakrit, Halloysit,
 Wollastonit, Enstatit, Diopsit oder Spodumen,
 - D) 0 bis 20 Gew.-% mindestens eines die Polyphenylenetherphase schlagzähmodifizierenden Polymeren,
- 20 E) 0 bis 10 Gew.-% mindestens eines die Polyamidphase schlagzähmodifizierenden Polymeren,
 - F) 0 bis 20 Gew.-% eines Flammschutzmittels,
- 25 G) 0 bis 30 Gew.-% Glas- oder Kohlenstoffasern, Kohlenstoffibrillen, Ruß, Glaskugeln oder Schnittglas und
 - H) 0 bis 10 Gew. % weitere Zusatzstoffe oder Verarbeitungshilfsmittel.
- Des weiteren betrifft die Erfindung die Verwendung dieser Formmassen zur Herstellung von Formkörpern, insbesondere Karosseriebauteilen. Außerdem betrifft die Erfindung die erhaltenen Formkörper.
- Blends auf der Basis von Polyamiden und Polyphenylenethern sind für vielfältige Anwendungen bekannt. Das große anwendungstechnische Interesse an dieser Blendklasse basiert unter anderem darauf, daß die Einzelkomponenten sich in ihren vorteilhaften Ei-
- 40 genschaften sehr gut ergänzen. Während thermoplastische Polyphenylenetherpolymerisate u.a. über eine relativ gute Wärmeformbeständigkeit und Dimensionsstabilität, jedoch über eine schlechte Lösungsmittelbeständigkeit und eine hohe Schmelzeviskosität verfügen, weisen Polyamidthermoplaste eine gute
- 45 Lösungsmittelbeständigkeit und eine gute Verarbeitbarkeit auf. Polyamide haben hingegen Schwachstellen bei der Wärmeformbeständigkeit und der Dimensionsstabilität. Trotz der positiven

2

Eigenschaften von Polyamid/Polyphenylenetherblends sind diese für viele Anwendungen in der Regel immer noch unzureichend im Hinblick auf Dimensionsstabilität, Wärmeformbeständigkeit und Steifigkeit. Diese Mängel versucht man beispielsweise dadurch zu bebehe, daß man das Blendmaterial mit anorganischen Füllstoffen versetzt. Blends mit faserförmigen oder mit mineralischen Füllstoffen werden zum Beispiel in der WO 85/5372, EP-A 0 260 123, WO 87/5304, EP-A 0 046 040, WO 86/2086 oder DE-A 34 43 154 beschrieben.

10

Gemäß der EP-A 0 375 177 wird einer Polyamid/Polyphenylenethermischung beispielsweise Talk mit einer Partikelgröße von 5,0 µm oder weniger, der bei Erhitzung auf 300°C über einen Zeitraum von 2 Stunden einen Gewichtsverlust von maximal 0,2 Gew.-% zeigt,

- 15 zugesetzt, um zu Formmassen mit verbesserter Dimensionsstabilität, Oberflächenbeschaffenheit und verbesserter Lösungsmittelbeständigkeit zu gelangen. Allerdings lassen sich Einbußen beim Zähigkeitsverhalten selbst bei nur geringen Füllstoffmengen nicht vermeiden. Mit steigendem Füllstoffgehalt nimmt die Schlagzähig-
- 20 keit rapide ab. Weiterhin von Nachteil ist, daß zwar mit steigendem Füllstoffanteil die Wärmeformbeständigkeit zunimmt, gleichzeitig die Schlagzähigkeit jedoch stark abnimmt, obgleich bekannt ist, daß mineralische Füllstoffe wie Talk die Schlagzähigkeit weniger stark beeinflussen als Faserfüllstoffe. In diesem Zu-
- 25 sammenhang ist es nicht besonders vorteilhaft, daß erst mit steigendem Füllstoffanteil eine verbesserte Dimensionsstabilität verzeichnet wird.

Es wäre somit wünschenswert, auf Polyamid/Polyphenylenether-Form-30 massen zurückgreifen zu können, die sich bereits bei geringen Füllstoffgehalten durch eine gute Dimensionsstabilität auszeichnen.

Der vorliegenden Erfindung lag daher die Aufgabe zugrunde, ther35 moplastische Formmassen auf der Basis von Polyamid und Polyphenylenethern zur Verfügung zu stellen, die die geschilderten
Nachteile nicht oder nur in vermindertem Umfang aufweisen und die
bereits bei geringen Füllstoffgehalten über eine gute Dimensionsstabilität verfügen, ohne Einbußen bei der Wärmeformbeständigkeit
40 oder der Zähigkeit zu zeigen.

Demgemäß wurden die eingangs beschriebenen thermoplastischen Formmassen gefunden. Weiterhin wurde die Verwendung dieser Formmassen zur Herstellung von Formkörpern, insbesondere von großflä-

45 chigen Karosserieaußenteilen gefunden. Außerdem wurden die erhaltenen Formkörper gefunden.

3

Besonders bevorzugt sind solche thermoplastischen Formmassen, die

- A) 20 bis 70 Gew.-% eines thermoplastischen Polyamids,
- 5 B) 20 bis 70 Gew. -% eines Polyphenylenethers,
 - C) 1,0 bis 8,0 Gew. % Kaolinit oder Wollastonit,
- D) 2,5 bis 20 Gew.-% mindestens eines die Polyphenylenetherphase
 schlagzähmodifizierenden Polymeren,
 - E) 0 bis 8 Gew.-% mindestens eines die Polyamidphase schlagzähmodifizierenden Polymeren,
- 15 F) 1 bis 15 Gew. -% eines Flammschutzmittels,
 - G) 0 bis 20 Gew.-% Glas- oder Kohlenstoffasern, Kohlenstoffibrillen, Ruß, Glaskugeln oder Schnittglas und
- 20 H) 0 bis 5 Gew.-% weitere Zusatzstoffe oder Verarbeitungshilfsmittel

enthalten, wobei die Summe der Gew.-% der Komponenten A)-H) 100 ergibt.

25

Die als Komponente A) in den thermoplastischen Formmassen enthaltenen Polyamide sind an sich bekannt und umfassen die halb-kristallinen und amorphen Harze mit Molekulargewichten (Gewichtsmittelwerten) von mindestens 5000, die gewöhnlich als Nylon be-

- 30 zeichnet werden. Solche Polyamide und Verfahren zu deren Herstellung sind z.B. in den amerikanischen Patentschriften US-2,071,250, US-2,071,251, US-2,130,523, US-2,130,948, US-2,241,322, US-2,312,606 und US-3,393,210 beschrieben.
- 35 Die Polyamide können z.B. durch Kondensation äquimolarer Mengen einer gesättigten oder einer aromatischen Dicarbonsäure mit 4 bis 12 Kohlenstoffatomen, beispielsweise Adipinsäure, Sebacinsäure, Azelainsäure, 1,12-Dodekandicarbonsäure, Terephthal- und Isophthalsäure, mit einem gesättigten oder aromatischen Diamin,
- 40 welches bis 14 Kohlenstoffatome aufweist, also zum Beispiel 1,6-Diaminohexan, 1,4-Diaminobutan, m-Xyloldiamin, Di-(4-aminophenyl)methan, Di-(4-aminocyclohexyl)methan, 2,2-Di-(4-aminophenyl)propan oder 2,2-Di-(4-aminocyclohexyl)propan, erhalten werden. Des weiteren können geeignete Polyamide durch Konden-
- 45 sation von ω -Aminocarbonsäuren oder durch Polyaddition von

4

Lactamen unter Ringöffnung zu zum Beispiel Polycaprolactam (bspw. Nylon 6) oder Polylauryllactam hergestellt werden.

Beispiele für geeignete Polyamide sind Polycaprolactam (Nylon 6),
5 Polyhexamethylenadipinsäureamid (Nylon 66), Polyhexamethylenazelainsäureamid (Nylon 69), Polyhexamethylensebacinsäureamid
(Nylon 610), Polyhexamethylendodecandisäureamid (Nylon 612), die
durch Ringöffnung von Lactamen erhaltenen Polyamide wie Polycaprolactam, Polylaurinsäurelactam, ferner Poly-11-aminoundecan10 säure und ein Polyamid aus (Di(p-aminocyclohexyl)-methan- und
Dodecandisäure.

Es ist auch möglich, gemäß der Erfindung Polyamide zu verwenden, die durch Copolykondensation von zwei oder mehr der obengenannten 15 Polymeren oder ihrer Komponenten hergestellt worden sind, z.B. Copolymere aus Adipinsäure, Isophthalsäure oder Terephthalsäure

und Hexamethylendiamin oder Copolymere aus Caprolactam, Terephthalsäure und Hexamethylendiamin. Bevorzugt werden lineare Polyamide mit einem Schmelzpunkt über 200°C.

20

Bevorzugte Polyamide sind Polyhexamethylenadipinsäureamid, Polyhexamethylensebacinsäureamid und Polycaprolactam sowie Polyamid 6/6T und Polyamid 66/T, besonders bevorzugt ist Polyhexamethylenadipinsäureamid.

25

Die Polyamide weisen im allgemeinen eine Viskositätszahl im Bereich von 90 bis 350 ml/g auf, bestimmt nach ISO 307 an einer 0,5 gew.-%igen Lösung in 96 %iger Schwefelsäure bei 23°C. Dieses entspricht in der Regel einem Molekulargewicht von etwa 15 000 30 bis 45 000 g/mol. Polyamide mit einer Viskositätszahl im Bereich von 110 bis 240 ml/g werden bevorzugt verwendet.

Außerdem seien noch Polyamide erwähnt, die z.B. durch Kondensation von 1,4-Diaminobutan mit Adipinsäure unter erhöhter

35 Temperatur erhältlich sind (Polyamid-4,6). Herstellungsverfahren für Polyamide dieser Struktur sind z.B. in den EP-A 38 094, EP-A 38 582 und EP-A 39 524 beschrieben. Polyamid-4,6 sowie Polyamid 6/6T und Polyamid 66/T werden bevorzugt mit einem Triamingehalt kleiner 0,5 Gew.-%, bezogen auf die Komponente A), einge-40 setzt.

Mischungen verschiedener Polyamide sowie Polyamidcopolymere sind ebenfalls geeignet.

5

Der Anteil der Polyamide A) an den erfindungsgemäßen Formmassen beträgt 15 bis 84,5, vorzugsweise 20 bis 70 und insbesondere 25 bis 60 Gew.-%.

- 5 In einer bevorzugten Ausführungsform der erfindungsgemäßen thermoplastischen Formmassen werden Polyamide mit einem Aminoend-gruppengehalt im Bereich von 40 bis 80, bevorzugt von 40 bis 70 und insbesondere von 45 bis 65 μeg/g eingesetzt. Weiterhin bevorzugt sind solche Polyamide mit einer Restfeuchte kleiner 0,4 %
- 10 insbesondere kleiner 0,25 %. Der Restfeuchtegehalt läßt sich z.B. nach dem Dampfdruckverfahren (ISO 960 D) oder der elektronisch gesteuerten Karl-Fischer-Titration (ISO-Entwurf 1988) bestimmen.
- 15 Als Komponente B) wird erfindungsgemäß wenigstens ein an sich bekannter Polyphenylenether (PPE) verwendet, wobei es sich um Homo-, Co- oder Pfropfcopolymere handeln kann. Insbesondere sind dies Verbindungen auf Basis von substituierten, insbesondere disubstituierten Polyphenylenethern, wobei der Ethersauerstoff
- 20 der einen Einheit an den Benzolkern der benachbarten Einheit gebunden ist. Vorzugsweise werden in 2- und/oder 6-Stellung zum Sauerstoffatom substituierte Polyphenylenether verwendet. Als Beispiele für Substituenten sind Halogenatome, wie Chlor oder Brom, und Alkylreste mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen, die vorzugs-
- 25 weise kein α-ständiges tertiäres Wasserstoffatom aufweisen, z.B. Methyl- Ethyl-, Propyl- oder Butylreste, zu nennen. Die Alkylreste können wiederum durch Halogenatome, wie Chlor oder Brom, oder durch eine Hydroxylgruppe substituiert sein. Weitere Beispiele möglicher Substituenten sind Alkoxyreste, vorzugsweise mit
- 30 bis zu 4 Kohlenstoffatomen, wie Methoxy, Ethoxy, n-Propoxy und n-Butoxy, oder gegebenenfalls durch Halogenatome und/oder Alkylgruppen substituierte Phenylreste. Ebenfalls geeignet sind Copolymere verschiedener Phenole, beispielsweise Copolymere von 2,6-Dimethylphenol und 2,3,6-Trimethylphenol. Selbst-
- 35 verständlich können auch Gemische verschiedener Polyphenylenether eingesetzt werden. Die Polyphenylenether B) sind in den erfindungsgemäßen Formmassen in einer Menge von 15 bis 84,5, bevorzugt 20 bis 70 und insbesondere 25 bis 60 Gew.-% enthalten. Geeignete Polyphenylenether und Verfahren zu
- 40 deren Herstellung werden zum Beispiel in den US-Patentschriften US-3,306,874, US 3,306,875, US 3,257,357 und US 3,257,358 beschrieben.

Beispiele für geeignete Polyphenylenether sind

45 Poly(2,6-dilauryl-1,4-phenylenether),
Poly(2,6-diphenyl-1,4-phenylenether), Poly(2,6-dimethoxy-1,4-phenylenether),
Poly(2,6-diethoxy-1,4-phenylenether),

6

Poly(2-methoxy-6-ethoxy-1,4-phenylenether), Poly(2-ethyl-6-stearyloxy-1,4-phenylenether), Poly-(2,6-dichlor-1,4-phenylenether), Poly(2-methyl-6-phenyl-1,4-phenylenether), Poly(2,6-dibenzyl-1,4-phenylenether), Poly(2-ethoxy-1,4-phenylenether), Poly(2-chlor-1,4-phenylenether), Poly(2,5-dibrom-1,4-phenylenether), Bevorzugt werden Polyphenylenether eingesetzt, bei denen die Substituenten Alkylreste mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen sind; als besonders geeignet haben sich Poly(2,6-dialkyl-1,4-phenylenether), ether) erwiesen, wie Poly(2,6-dimethyl-1,4-phenylenether), Poly(2,6-diethyl-1,4-phenylenether), Poly(2-methyl-6-ethyl-1,4-phenylenether), Poly(2,6-dipropyl-1,4-phenylenether) Poly(2-ethyl-6-propyl-1,4-phenylenether), Poly(2,6-dimethyl-1,4-phenylenether), Poly(2,6-dimethyl-1,4-phenylenet

sen in Toluol bei 25°C und einer Konzentration von 0,6 g/100 ml).

Unter Polyphenylenether im Sinne der Erfindung sollen auch solche verstanden werden, die mit Monomeren, wie Fumarsäure, Zi20 tronensäure, Maleinsäure oder Maleinsäureanhydrid modifiziert sind. Üblicherweise wird der Polyphenylenether durch Einbau mindestens einer Carbonyl-, Carbonsäure-, Säureanhydrid-, Säureamid-, Säureimid, Carbonsäureester-, Carboxylat-, Amino-, Hydroxyl-, Epoxi-, Oxazolin-, Urethan-, Harnstoff-, Lactam- oder
25 Halogenbenzylgruppe modifiziert, so daß eine hinreichende Verträglichkeit mit dem zweiten Polymeren der Mischung, dem Polyamid, gewährleistet ist. Derartige Polyphenylenether sind u.a. in der WO-A 86/02086, WO-A- 87/00540, EP-A-0 222 246, EP-A-0 223 116 und EP-A-0 254 048 beschrieben.

30

Die Modifizierung wird im allgemeinen durch Umsetzung eines Polyphenylenethers mit einem Modifiziermittel, das mindestens eine der oben genannten Gruppen enthält, in Lösung (WO-A 86/2086), in wäßriger Dispersion, in einem Gasphasenverfahren (EP-A-25 200)

35 oder bevorzugt in der Schmelze, gegebenenfalls in Gegenwart von geeigneten vinylaromatischen Polymeren oder Schlagzähmodifiern, durchgeführt, wobei wahlweise Radikalstarter zugegen sein können.

Besonders geeignete Modifiziermittel sind Maleinsäure, Methyl40 maleinsäure, Itaconsäure, Tetrahydrophthalsäure, deren Anhydride
und Imide, Fumarsäure, die Mono- und Diester dieser Säuren, z.B.
mit C₁- bis C₈-Alkanolen, die Mono- oder Diamide dieser Säuren wie
N-Phenylmaleinimid, Maleinhydrazid, das Säurechlorid des Trimelithsäureanhydrids, Benzol-1,2-dicarbonsäureanhydrid-4-carbon45 säure-essigsäureanhydrid, Chlorethanoylsuccinaaldehyd, Chlorformylsuccinaldehyd, Zitronensäure und Hydroxysuccinsäure. Bevor-

zugt sind als Modifier Fumarsäure und Zitronensäure, besonders

7

bevorzugt ist Zitronensäure, insbesondere wasserfreie Zitronensäure.

Die Komponente B) kann ausschließlich aus nicht modifiziertem

5 Polyphenylenether, ausschließlich aus modidiziertem Polyphenylenether oder aus einer beliebigen Mischung von nicht modidiziertem und modifiziertem Polyphenylenether bestehen. Hinsichtlich der physikalischen Eigenschaften der Polyphenylenether werden bevorzugt solche eingesetzt, die ein mittleres Molekulargewicht Mw

10 (Gewichtsmittel) von 8000 bis 70000, vorzugsweise 12000 bis 60000 und insbesondere 25000 bis 50000 g/mol, aufweisen. Dies entspricht einer Grenzviskosität von etwa 0,18 bis 0,9, vorzugsweise von 0,25 bis 0,7 und insbesondere von 0,39 bis 0,6 dl/g, gemessen in Chloroform bei 25°C nach DIN 53 726.

15

Die Bestimmung der Molekulargewichtsverteilung erfolgt im allgemeinen mittels Gelpermeationschromatographie (Shodex-Trennsäule 0,8 x 50 cm des Typs A 803, A 804 und A 805 mit Tetrahydrofuran (THF) als Elutionsmittel bei Raumtemperatur). Die Lösung der PPE-

20 Proben in THF erfolgt unter Druck bei 110°C, wobei 0,16 ml einer 0,25 gew.-%igen Lösung injiziert werden. Die Detektion erfolgt im allgemeinen mit einem UV-Detektor. Die Säulen werden mit PPE-Proben geeicht, deren absolute Molekulargewichtsverteilungen über eine GPC-Laser-Lichtstreuungskombination bestimmt werden können.

25

Zwecks Kompatibilisierung von Polyamid und Polyphenylenether kann man ebenfalls, wie in WO 85/05372 oder EP-A 0 024 120 beschrieben, Mischungen dieser Polymere mit funktionalisierten ungesättigten organischen Verbindungen versetzen.

- Unter die Offenbarung der vorliegenden Erfindung fallen demgemäß selbstverständlich auch Mischungen aus Polyamid und Polyphenylenethern, denen eine ungesättigte organische Verbindung mit mindestens einer Carbonsäure-, Anhydrid-, Amid-, Imid-, Ester-, Amin-
- 35 oder Hydroxyfunktionalität beigegeben wurde. Bevorzugt sind organische Verbindungen mit mindestens einer Carbonsäure-, Esteroder Amidfunktionalität. Die genannten organischen Verbindungen verfügen des weiteren über mindestens eine ungesättigte funktionelle Einheit. Hierunter sind sowohl Kohlenstoff/Kohlenstoff-
- 40 Dreifachbindungen als auch -Zweifachbindungen zu verstehen, wobei letztere endständig, zwei-, drei- oder vierfach substituiert sein können. Als geeignete Verbindungen kommen z.B. in Frage Zitronensäure, Äpfelsäure oder Agaricinsäure in wasserfreier sowie in hydratisierter Form, Acetylzitrat, Mono- und/oder Distearylzitrat,
- 45 N,N'-Diethylzitronensäureamid, N,N'-Dipropylzitronensäureamid, N-Phenylzitronensäureamid, N-Dodecylzitronensäureamid, N,N'-Didodecylzitronensäureamid oder N-Dodecyläpfelsäureamid. Unter unge-

8

sättigte organische Verbindungen mit Carbonsäurefunktionalität fallen insbesondere auch deren Salze. Beispielhaft seien die Ammoniumsalze sowie bevorzugt die Alkali- und Erdalkalimetall-salze wie Calciumzitrat oder Kaliumzitrat sowie die Calcium- und 5 Kaliumsalze der Äpfelsäure genannt.

Die vorgenannte funktionalisierte ungesättigte organische Verbindung setzt man vorzugsweise in Mengen im Bereich von 0,05 bis 4 Gew.-%, bezogen auf das Gesamtgewicht der erfindungsgemäßen 10 thermoplastischen Formmassen, ein.

Als Komponente C) enthalten die erfindungsgemäßen Formmassen 0,5 bis 10, bevorzugt 1 bis 8, besonders bevorzugt 1,5 bis 6,5 und insbesondere 2 bis 6 Gew.-% an Kaolinit, Dickit, Nakrit, Halloy-15 sit, Wollastonit, insbesondere β-Wollastonit, Enstatit, Diopsit oder Spodumen. Besonders bevorzugt sind Kaolinit und Wollastonit. Unter Kaolinit im Sinne der vorliegenden Erfindung wird auch Kaolin mit einem Gesamtanteil an Glimmer, Feldspat und/oder Quarz nicht größer als 10 Gew.-%, bezogen auf die eingesetzte Menge an Kaolin, verstanden. Die Minerale Kaolinit, Dickit, Nakrit und Halloysit werden bevorzugt in calcinierter Form verwendet, d.h. diese Stoffe werden einem Temperungsprozeß, beispielsweise bei etwa 800°C, über einen Zeitraum von mehreren Stunden unterzogen, bevor sie für die Herstellung der erfindungsgemäßen Formmasse 25 eingesetzt werden. Es können auch beliebige Mischungen der vorgenannten Minerale eingesetzt werden, also z.B. Kaolinit und

 β -Wollastonit oder Kaolinit und Enstatit.

Besonders bevorzugt werden die unter die Komponente C) fallenden 30 Verbindungen in beschichteter Form ("gecoatet") eingesetzt. Für die Beschichtung kann im Grunde auf aus der Glasfasertechnologie bekannte Schlichtematerialien zurückgegriffen werden. Geeignete Schlichtematerialien sind z.B. wäßrige Stärkeemulsionen, Schmieröle, wäßrige Dispersionen oberflächenaktiver Substanzen sowie si-35 liziumhaltige Verbindungen wie Vinylsilane, Alkyltrimethoxysilane, Aminosilane oder Trimethoxysilane. Als besonders vorteilhaft haben sich Aminosilane erwiesen. Diese können, ebenso wie die vorgenannten Silanschlichten, zusätzlich auch über Urethan-, Acrylat - oder Epoxyfunktionalitäten verfügen. Ebenso können die 40 Silanschlichten im Gemisch mit Urethan-, Acrylat- oder Epoxyfunktionalitäten enthaltenden Verbindungen vorliegen. Mit Aminosilanschlichten behandelte Mineralverbindungen der Komponente C) sind kommerziell erhältlich. Mit diesen Schlichten behandeltes Wollastonit oder Kaolinit kann z.B. über die Firma Ouarzwerke

45 oder die Firma ECC (Englisch China Clay) bezogen werden.

Sehr gute Resultate im Hinblick auf Dimensionsstabilität und Wärmeformbeständigkeit werden insbesondere dann erzielt, wenn die Teilchen- bzw. Korngröße der verwendeten Füllmaterialien nicht zu hohe Werte annimmt. In der Regel werden die Verbindungen der Komponente C) mit einer oberen Teilchen- bzw. Korngröße d95% < 30 μm, bevorzugt < 20 μm und insbesondere < 15 μm eingesetzt. Als mittlere Korngröße d50% wird günstigerweise ein Wert < 10 und insbesondere < 5 μm gewählt.

- 10 Als Schlagzähmodifier für die Polyphenylenetherphase (Komponente D) werden schlagzähmodifizierende Kautschuke in Anteilen von 0 bis 20, bevorzugt 2,5 bis 20 und vorzugsweise in Anteilen von 4 bis 15 Gew.-%, bezogen auf das Gesamtgewicht der Formmasse, eingesetzt.
- Als Komponente D) können natürliche und/oder synthetische Kautschuke eingesetzt werden. Neben Naturkautschuk sind als Schlagzähmodifier z.B. Polybutadien, Polyisopren oder Mischpolymerisate des Butadiens und/oder Isoprens mit Styrol und anderen Comonome-
- 20 ren, die eine Glasübergangstemperatur, bestimmt nach K.H.Illers und H.Breuer, Kolloidzeitschrift 190 (1), 16-34 (1963), von -100°C bis +25°C, vorzugsweise unter 0°C aufweisen, geeignet. Außerdem können entsprechend hydrierte Produkte eingesetzt werden.
- 25 Bevorzugte Schlagzähmodifier D) sind Blockpolymere, insbesondere Zwei- oder Dreiblockcopolymere aus Vinylaromaten und Dienen. Schlagzähmodifier dieses Typs sind bekannt. In der DE-AS 1 932 234, der DE-AS 2 000 118 sowie der DE-OS 2 255 930 sind unterschiedlich aufgebaute vinylaromatische und Dienblöcke umfassende
- 30 elastomere Blockcopolymerisate beschrieben. Die Verwendung entsprechender hydrierter Blockcopolymerisate gegebenenfalls im Gemisch mit der nicht hydrierten Vorstufe als Schlagzähmodifier ist beispielsweise beschrieben in der DE-OS 2 750 515, DE-OS 2 434 848, DE-OS 3 038 551, EP-A-O 080 666 und WO 83/01254. Auf die
- 35 Offenbarung obiger Druckschriften wird hiermit ausdrücklich Bezug genommen. In Frage kommen in diesem Zusammenhang u.a. auch hydrierte Styrol-Butadieng Dreiblockcopolymere (SEBS), wie das Handelsprodukt Kraton[®] 1651, oder hydrierte Styrol-Isopren-Zweiblockcopolymere (SEP), wie das Handelsprodukt Kraton[®] 1701 (bei-
- 40 des Produkte der Fa. Shell). Selbstverständlich können auch Mischungen von Zweiblock- und Dreiblockcopolymeren eingesetzt werden.

Als die Polyamidphase schlagzähmodifizierende Polymere (Kompo-45 nente E) kommen zum Beispiel Copolymere des Ethylens mit Propylen (EP-Kautschuke) sowie gegebenenfalls mit einem konjugierten Dien (EPDM-Kautschuke), wobei der Ethylengehalt bevorzugt 45 und insbesondere 50 Gew.-% (bezogen auf die Komponente E) beträgt, in Frage. Derartige Schlagzähmodifier sind allgemein bekannt, weshalb für weitere Einzelheiten hier auf die Publikation von Cartasegna in Kautschuk, Gummi, Kunststoffe 39, 1186-91 (1986) verwiesen sei.

Die die Zähigkeit von Polyamiden verbessernden Kautschuke weisen im allgemeinen einen elastomeren Anteil mit einer Glastemperatur kleiner -10°C, vorzugsweise kleiner -30°C auf und enthalten minde-10 stens eine funktionelle Gruppe, die mit dem Polyamid reagieren kann. Geeignete funktionelle Gruppen sind beispielsweise Carbonsäure-, Carbonsäureanhydrid-, Carbonsäureester-, Carbonsäureamid-, Carbonsäureimid-, Amino-, Hydroxyl-, Epoxid-, Urethan- und Oxazolingruppen. Als Kautschuke, die die Zähigkeit von Polyamiden 15 erhöhen, seien zum Beispiel folgende genannt: EP- beziehungsweise EPDM-Kautschuke, die mit den vorstehenden funktionellen Gruppen gepfropft wurden. Geeignete Pfropfreagentien sind beispielsweise Maleinsäureanhydrid, Itaconsäure, Acrylsäure, Glycidylacrylat und Glycidylmethacrylat. Diese Mono-20 meren können in der Schmelze oder in Lösung, gegebenenfalls in Gegenwart eines Radikalstarters wie Cumolhydroperoxid, auf das Polymere aufgepfropft werden. Weiterhin seien Copolymere von α-Olefinen mit (Meth)acrylaten und/oder Vinylestern genannt. Bei den α -Olefinen handelt es sich üblicherweise um Monomere mit 2 25 bis 8 C-Atomen, vorzugsweise Ethylen und Propylen. Als Comonomere haben sich Alkylacrylate oder Alkylmethacrylate, die sich von Alkoholen mit 1 bis 8 C-Atomen, vorzugsweise von Ethanol, Butanol oder Ethylhexanol ableiten, sowie reaktive Comonomere wie Acrylsäure, Methacrylsäure, Maleinsäure, Maleinsäureanhydrid oder 30 Glycidyl (meth) acrylat und weiterhin Vinylester, insbesondere Vinylacetat, als geeignet erwiesen. Mischungen verschiedener Comonomere können ebenfalls eingesetzt werden. Als besonders geeignet haben sich Copolymere des Ethylens mit Ethyl- oder Butylacrylat und Acrylsäure und/oder Maleinsäureanhydrid erwiesen. Die 35 Copolymeren können in einem Hochdruckprozeß bei einem Druck von 400 bis 4500 bar oder durch Pfropfen der Comonomeren auf das Poly- α -Olefin hergestellt werden. Der Anteil des α -Olefins an dem Copolymeren liegt im allgemeinen Bereich von 99,95 bis 55 Gew.-%.

- 40 Als weitere Gruppe geeigneter Elastomere sind Kern-Schale-Pfropfkautschuke zu nennen. Hierbei handelt es sich um in Emulsion hergestellte Pfropfkautschuke, die aus mindestens einem harten und einem weichen Bestandteil bestehen. Unter einem harten Bestandteil versteht man üblicherweise ein Polymerisat mit einer
- 45 Glastemperatur von mindestens 25°C, unter einem weichen Bestandteil ein Polymerisat mit einer Glastemperatur von höchstens 0°C. Diese Produkte weisen eine Struktur aus einem Kern und mindestens

11

einer Schale auf, wobei sich die Struktur durch die Reihenfolge der Monomerzugabe ergibt. Die weichen Bestandteile leiten sich unter anderem von Butadien, Isopren, Alkylacrylaten oder Alkylmethacrylaten und gegebenenfalls weiteren Comonomeren ab. Als geeignete Comonomere sind hier zum Beispiel Styrol, Acrylnitril und vernetzende oder pfropfaktive Monomere mit mehr als einer polymerisierbaren Doppelbindung wie Diallylphthalat, Divinylbenzol, Butandioldiacrylat oder Triallyl(iso)cyanurat zu nennen. Die harten Bestandteile leiten sich unter anderem von Styrol, α-Methylstyrol und deren Copolymerisaten ab, wobei hier als Comonomere vorzugsweise Acrylnitril, Methacrylnitril und Methylmethacrylat aufzuführen sind.

Bevorzugte Kern-Schale-Pfropfkautschuke enthalten einen weichen 15 Kern und eine harte Schale oder einen harten Kern, eine erste weiche Schale und mindestens eine weitere harte Schale. Der Einbau von funktionellen Gruppen wie Carbonyl-, Carbonsäure-, Säureanhydrid-, Säureamid-, Säureimid-, Carbonsäureester-, Amino-, Hydroxyl-, Epoxi-, Oxazolin-, Urethan-, Harnstoff-, Lactam- oder 20 Halogenbenzylgruppen erfolgt hierbei vorzugsweise durch den Zusatz geeigneter funktionalisierter Monomere bei der Polymerisation der letzten Schale. Geeignete funktionalisierte Monomere sind beispielsweise Maleinsäure, Maleinsäureanhydrid, Mono- oder Diester der Maleinsäure, tert.-Butyl (meth) acrylat, Acrylsäure, 25 Glycidyl (meth) acrylat und Vinyloxazolin. Der Anteil an Monomeren mit funktionellen Gruppen beträgt im allgemeinen 0,1 bis 25 Gew.-%, vorzugsweise 0,25 bis 15 Gew.-%, bezogen auf das Gesamtgewicht des Kern-Schale-Pfropfkautschuks. Das Gewichtsverhältnis von weichen zu harten Bestandteilen beträgt im allgemeinen 1:9 30 bis 9:1, bevorzugt 3:7 bis 8:2.

Derartige Kautschuke, die die Zähigkeit von Polyamiden erhöhen, sind an sich bekannt und beispielsweise in der EP-A-0 208 187 beschrieben.

Eine weitere Gruppe von geeigneten Schlagzähmodifiern sind thermoplastische Polyesterelastomere. Unter Polyesterelastomeren werden dabei segmentierte Copolyetherester verstanden, die langkettige Segmente, die sich in der Regel von Poly(alkylen)ether40 glykolen, und kurzkettige Segmente, die sich von niedermolekularen Diolen und Dicarbonsäuren ableiten, enthalten. Derar-

tige Produkte sind an sich bekannt und in der Literatur, zum Beispiel in der US 3,651,015, beschrieben. Auch im Handel sind entsprechende Produkte unter den Bezeichnungen Hytrel® (Du Pont),

45 Arnitel® (Akzo) und Pelprene® erhältlich.

Selbstverständlich können auch Mischungen verschiedener Kautschuke eingesetzt werden.

Die erfindungsgemäßen Formmassen können weiterhin Flammschutz-5 mittel F) in Mengen von 0 bis 20 Gew.-%, bevorzugt von 1 bis 15 Gew.-%, bezogen auf das Gesamtgewicht der erfindungsgemäßen Formmasse, enthalten.

Es kommen alle bekannten Flammschutzmittel in Betracht, z.B.

10 Polyhalogendiphenyl, Polyhalogendiphenylether, Polyhalogenphthalsäure und ihre Derivate, Polyhalogenoligo- und -polycarbonate, wobei die entsprechenden Bromverbindungen besonders wirksam sind.

Beispiele hierfür sind Polymere des 2,6,2',6'-Tetrabrombis-15 phenols A der Tetrabromphthalsäure, des 2,6-Dibromphenols und 2,4,6-Tribromphenols und deren Derivate.

Ein bevorzugtes Flammschutzmittel F) ist elementarer Phosphor. In der Regel kann der elementare Phosphor mit z.B. Polyurethanen 20 oder anderen Aminoplasten phlegmatisiert oder gecoatet werden. Außerdem sind Konzentrate von rotem Phosphor z.B. in einem Polyamid, Elastomeren oder Polyolefin geeignet.

Besonders bevorzugt ist 1,2,3,4,7,8,9,10,13,13,14,14-Dodeca25 chloro-1,4,4a,5,6,6a,7,10,10a,11,12,12a-dodecahydro-1,4:7,10-dimethanodibenzo(a,e)-cyclooctan (Dechlorane[®]plus,
Occidental Chemical Corp.), gegebenenfalls zusammen mit einem
Synergisten, z.B. Antimontrioxid.

- 30 Weitere Phosphorverbindungen wie organische Phosphorsäure, Phosphonate, Phosphinite, Phosphinoxide, Phosphine, Phosphite oder Phosphate sind ebenfalls bevorzugt. Als Beispiel sei Triphenylphosphinoxid genannt. Dieses kann allein oder vermischt mit Hexabrombenzol oder einem chlorierten Biphenyl oder rotem
- 35 Phosphor und, wahlweise, Antimontrioxid verwendet werden.

Typische bevorzugte Phosphorverbindungen sind solche der folgenden allgemeinen Formel

40

45 worin Q für Wasserstoff oder für gleiche oder verschiedene Kohlenwasserstoffreste oder Halogenkohlenwasserstoffreste, wie Alkyl, Cycloalkyl, Aryl, alkylsubstituiertes Aryl und arylsubstituiertes Alkyl steht, vorausgesetzt, daß mindestens einer der für Q stehenden Reste ein Arylrest ist. Beispiele solcher geeigneter Phosphate sind z.B. die folgenden: Phenylbisdodecylphosphat, Phenylbisneopentylphosphat, Phenylethylenhydrogen-

- 5 phosphat, Phenyl-bis-(3,5,5'-trimethylhexylphosphat), Ethyl-diphenylphosphat, 2-Ethylhexyldi(p-tolyl)phosphat, Diphenyl-hydrogenphosphat, Bis-(2-ethylhexyl)phenylphosphat, Tri(nonyl-phenyl)phosphat, Phenylmethylhydrogenphosphat, Di(dodecyl)-p-tolylphosphat, Tricresylphosphat, Triphenylphosphat, Dibutyl-
- 10 phenylphosphat und Diphenylhydrogenphosphat. Die bevorzugten Phosphate sind solche, bei denen jedes Q Aryl ist. Das am meisten bevorzugte Phosphat ist Triphenylphosphat. Weiter ist die Kombination von Triphenylphosphat mit rotem Phosphor bevorzugt.
- 15 Bevorzugt sind weiterhin auch Hydrochinon- oder Resorcindiphenyldiphosphate sowie Verbindungen, die durch Reaktion von Bisphenol A bzw. S mit Triphenylphosphat unter Basenkatalyse erhalten werden.
- 20 Geeignet sind auch Mischungen von Phosphinoxiden mit Phosphaten. Exemplarisch seien Mischungen aus Triphenylphosphinoxid-Triphenylphosphat oder Trixylylphosphat, Tricyclohexylphosphinoxid und Triphenylphosphat, Tris- (cyanoethyl)phosphinoxid und Triphenylphosphat, Tris- (n-octyl)- phosphinoxid und Triphenylphosphat genannt.

Als Flammschutzmittel sind schließlich auch solche Verbindungen geeignet, die Phosphor-Stickstoff-Bindungen enthalten, wie Phosphonnitrilchlorid, Phosphorsäureesteramide, Phosphorsäure-30 esteramine, Phosphorsäureamide, Phosphonsäureamide, Phosphinsäureamide, Tris(aziridinyl)-phosphinoxid oder Tetrakis(hydroxymethyl)phosphoniumchlorid. Diese entflammungshemmenden Additive sind größtenteils im Handel erhältlich.

- 35 Weitere, halogenhaltige Flammschutzmittel sind Tetrabrombenzol, Hexachlorbenzol und Hexabrombenzol sowie halogenierte Polystyrole und Polyphenylenether.
- Auch die in der DE-A 19 46 924 beschriebenen halogenierten 40 Phthalimide können ebenfalls verwendet werden. Von diesen hat insbesondere N,N'-Ethylenbistetrabromphthalimid Bedeutung erlangt.

Weiterhin können als Flammschutzmittel polymere Siloxanverbindun-45 gen oder Borverbindungen, wie in der EP-A 0 714 951 beschrieben, eingesetzt werden. Als siliziumhaltige Flammschutzmittel kommen solche aus der Gruppe der Siloxancopolymere, zum Beispiel Polyphenylenether/- oder Polyetherimid/siloxancopolymere in Frage.
Derartige Polysiloxane sind im Handel erhältlich. Unter geeignete
Borverbindungen fallen sowohl anorganische als auch organische
Borverbindungen, beispielsweise Borsäure, Metallborate, Phosphate
5 der Borsäure oder Perborate, insbesondere Metallborate oder -perborate, wie Alkalimetallborate (z.B. Natrium oder Kalium), Erdalkalimetallborate (z.B. Calcium, Barium oder Magnesium) oder Übergangsmetallborate wie Zinkborat. Die Metallborate und -perborate
werden bevorzugt in wasserfreier Form eingesetzt. Der Anteil der
10 Borverbindungen an den erfindungsgemäßen Formmassen liegt
vorzugsweise, bezogen auf die Menge an Bor, im Bereich von 0,02
bis 5, bevorzugt von 0,2 bis 1 Gew.-%.

Als Komponente G) enthalten die erfindungsgemäßen Formmassen 0 15 bis 30, vorzugsweise 0 bis 25 und insbesondere 0 bis 20 Gew.-% Glas- oder Kohlenstoff-Fasern, Kohlenstoffibrillen, Ruß, Glaskugeln oder Schnittglas oder deren Mischungen.

Wesentlich ist bei den Glas- und Kohlenstoffasern der Kompo20 nente G) die mittlere Faserlänge 1₅₀ im Granulat oder im Formkörper, da diese Formkörper ein sehr gutes mechanischen Eigenschaftsprofil aufweisen, wenn die mittlere Faserlänge 1₅₀ 150 bis
400 μm, bevorzugt 170 bis 300 μm und insbesondere 180 bis 280 μm
beträgt. Als mittlere Faserlänge 1₅₀ wird im allgemeinen der Wert
25 bezeichnet, bei dem 50 % der Fasern eine kleinere und 50 % der
Fasern eine größere Länge als der 1₅₀-Wert aufweisen. Im allgemeinen haben die verwendeten Fasern einen Durchmesser im Bereich
von 6 bis 20 μm.

30 Die Glasfasern können sowohl alkalimetallhaltig als auch frei von Alkalimetallen sein. Bei der Verwendung von Glasfasern können diese zur besseren Verträglichkeit mit dem Thermoplasten mit einer Schlichte, z.B. Polyurethan oder Epoxid und einem Haftvermittler, z.B. Aminotrialkoxisilanen ausgerüstet sein. Im übrigen 35 können auch die unter Komponente C) aufgeführten Schlichtematerialien zur Anwendung kommen.

Die Einarbeitung dieser Glasfasern kann sowohl in Form von Kurzglasfasern als auch in Form von Endlossträngen (Rovings) erfol-40 gen.

Des weiteren können als Komponente G) Kohlenstoffibrillen bzw.
-hohlfasern sowie Ruß zum Einsatz kommen. Unter den Rußen sind
elektrisch leitfähige Ruße bevorzugt, insbesondere auch dann,
45 wenn die Formmasse oder der Formkörper einem elektrostatischen
Lackier- bzw. Färbeprozeß unterworfen werden soll. Vorteilhafterweise gibt man den leitfähigen Ruß bei einer Temperatur von min-

15

destens 300°C wie in der EP-A 0 685 527 beschrieben zum Blend aus Polyphenylenether und Polyamid. Die Menge an Ruß liegt bevorzugt im Bereich von 1 bis 7 Gew.-%, besonders bevorzugt von 2 bis 5 Gew.-%. Die erfindungsgemäßen Polymermischungen mit leitfähigem 5 Ruß als Bestandteil weisen insbesondere einen Durchgangswiderstand kleiner 106 Ohm · cm, bestimmt nach ISO 3167, auf.

Außerdem können Glaskugeln bzw. Mikrokugeln oder Schnittglas als Komponente G) in die erfindungsgemäßen Formmassen eingearbeitet 10 werden. Derartige Materialien als Zusätze für Polymermischungen sind dem Fachmann hinlänglich bekannt und im Handel erhältlich.

Als Zusatzstoffe und Verarbeitungshilfsmittel H) kommen Oxidationsverzögerer, Hitze- und Lichtstabilisatoren, Gleit- und 15 Entformungsmittel sowie Färbemittel wie Farbstoffe oder Pigmente und Weichmacher in Mengen von 0 bis 10, bevorzugt 0 bis 5 Gew.-% in Frage. Auch niedermolekulare oder hochmolekulare Polymere kommen als Zusatzstoffe in Betracht, wobei Polyethylenwachs als Gleitmittel besonders bevorzugt ist.

Oxidationsverzögerer und Hitze- bzw. Wärmestabilisatoren, die den erfindungsgemäßen thermoplastischen Formmassen zugesetzt werden können, sind z.B. Halogenide von Metallen der Gruppe I des Periodensystems, z.B. Natrium-, Kalium-, Lithium-Halogenide, ggf. in Verbindung mit Kupfer-(I)-Halogeniden, z.B. Chloriden, Bromiden oder Iodiden. Weiterhin können Zinkfluorid und Zinkchlorid verwendet werden. Ferner sind sterisch gehinderte Phenole, Hydrochinone, substituierte Vertreter dieser Gruppe und Mischungen dieser Verbindungen, vorzugsweise in Konzentrationen bis zu 30 1 Gew.-%, bezogen auf das Gewicht der Mischung, einsetzbar.

Beispiele für Licht- bzw. UV-Stabilisatoren sind verschiedene substituierte Resorcine, Salicylate, Benzotriazole und Benzophenone, die im allgemeinen in Mengen bis zu 2 Gew.-% eingesetzt 35 werden.

Materialien zur Erhöhung der Abschirmung gegen elektromagnetische Wellen, wie Metallflocken, -pulver, -fasern, metallbeschichtete Füllstoffe und leitfähige Polymere können ebenfalls mitverwendet 40 werden.

Gleit- und Entformungsmittel, die in der Regel in Mengen bis zu 1 Gew.-% der thermoplastischen Masse zugesetzt werden, sind z.B. Stearinsäure, Stearylalkohol, Stearinsäurealkylester und 45 -amide sowie Ester des Pentaerythrits mit langkettigen Fettsäuren. Unter Zusatzstoffe fallen auch Stabilisatoren, die die Zersetzung des roten Phosphors als Flammschutzmittel F) in Gegenwart von Feuchtigkeit und Luftsauerstoff verhindern. Als Beispiele seien Verbindungen des Cadmiums, Zinks, Aluminiums, Silbers, Eisens, 5 Kupfers, Antimons, Zinns, Magnesiums, Mangans, Vanadiums, Bors, Aluminiums und Titans genannt. Besonders geeignete Verbindungen sind z.B. Oxide der genannten Metalle, ferner Carbonate oder Oxicarbonate, Hydroxide sowie Salze organischer oder anorganischer Säuren wie Acetate oder Phosphate bzw. Hydrogenphosphate 10 und Sulfate.

Die Herstellung der erfindungsgemäßen Formmassen erfolgt zweckmäßigerweise durch Mischen der Komponenten bei Temperaturen im
Bereich von 250 bis 320°C in üblichen Mischvorrichtungen, wie

15 Knetern, Banbury-Mischern oder Ein- oder Zweischneckenextrudern.
Vorzugsweise wird ein Zweischneckenextruder eingesetzt. Um eine
möglichst homogene Formmasse zu erhalten, ist eine intensive
Durchmischung notwendig. Die Reihenfolge des Mischens der Komponenten kann variiert werden, es können zwei oder gegebenenfalls

20 mehrere Komponenten vorgemischt werden, oder es können auch alle
Komponenten gemeinsam abgemischt werden. Es hat sich als vorteilhaft herausgestellt, den Füllstoff (Komponente C) zusammen mit
dem Polyamid (Komponente A) zu vermengen, z.B. mittels Extrusion,
und in Form eines Polyamid/Füllstoff-Masterbatches mit den wei25 teren Komponenten, wie beschrieben, abzumischen.

Aus den erfindungsgemäßen Formmassen lassen sich z.B. durch Spritzguß oder Extrusion Formkörper herstellen, die sich durch eine besonders gute Dimensionsstabilität bei gleichzeitig gutem 30 Zähigkeits- und Wärmeformbeständigkeitsverhalten auszeichnen.

Die erfindungsgemäßen Formmassen eignen sich sehr gut zur Herstellung von Formteilen aller Art, z.B. durch Spritzguß oder Extrusion. Die erfindungsgemäßen Formmassen eignen sich zum Bei-35 spiel im Automobilbau für die Herstellung von Karosserieteilen oder auch elektrischen Bauteilen.

Die Erfindung wird anhand der nachfolgenden Beispiele näher erläutert.

40

Beispiele:

Die Einzelkomponenten A) bis D) der erfindungsgemäßen thermoplastischen Formmassen wurden auf einem Zweischnecken45 extruder (ZSK 53 der Fa. Werner & Pfleiderer) bei Temperaturen im Bereich von 270 bis 310°C gemischt, aufgeschmolzen, extrudiert, anschließend granuliert und getrocknet. Der Extruder besteht aus

17

insgesamt 9 Zonen mit folgendem Temperaturprofil (Zone 0-8):
 Kalt-280-300-290-290-280-270-200-310°C. Die Komponenten B), b) und
 D) wurden in Zone O, die Komponenten A) und C) als Masterbatch
 (hergestellt auf einem Extruder ZSK 40 bei 280°C) in Zone 5 des
5 Zweischneckenextruders zudosiert. Das getrocknete Granulat wurde
 mittels Spritzguß zu den entsprechenden Formkörpern verarbeitet.

Der thermische Längenausdehnungskoeffizient (CTE) wurde nach DIN 53 752 (Verfahren A) bei kontinuierlicher Aufheizung an zwei 10 Probekörpern (10 mm x 10 mm x 4 mm) in Längs- und Querrichtung bestimmt. Um Orientierungseffekte auszuschließen, wurden jeweils zwei Meßzyklen durchgeführt. In der nachfolgenden Tabelle wird der CTE-Mittelwert (Längsrichtung) der Prüfkörper im zweiten Meßlauf bei einer Temperatur im Bereich von 140 bis 180°C angegeben.

Die Schädigungsarbeit W-T wurde nach DIN 53443 bei -30°C bestimmt.

Die Reißdehnung wurde im Zugversuch nach ISO 527 ermittelt.

20 Es wurden die folgenden Komponenten eingesetzt:

Komponente A:

Polyamid 66 mit einer Viskositätszahl nach ISO 307 von 125, einem 25 Amino-Endgruppengehalt von 49 μ eq/g und einer Restfeuchte von 0,2 %.

Komponente B:

30 Poly(2,6-dimethyl-1,4-phenylenether) mit einer mittleren Molmasse (Gewichtsmittel) von 29000 g/mol bestimmt mittels Gelpermeations-chromatographie (GPC) in CHCl₃ gegen einen Polystyrolstandard.

Komponente b:

35 Zitronensäure (wasserfrei)

Komponente C1:

Talkum mit einer Dichte von 2,77 g/ml und folgender Teilchengrößenverteilung (in Gew.-%): 100 % <20 μm , 99 % < 10 μm ,

40 85 % < 5 μm , 60 % < 3 μm , 43 % < 2 μm (Micro Talc i.T. Extra, Fa. Norwegian Talc)

18

Komponente C2:

Wollastonit mit Aminosilan-Schlichte, einer Schüttdichte (DIN 53 468) von 0,58 g/ml, einer oberen Korngröße d_{95%} von 13 μm und einer mittleren Korngröße d_{50%} von 3,5 μm (Tremin 283/600 AST, 5 Fa. Quarzwerke)

Komponente C3:

Kalziniertes Kaolin mit Aminosilan-Schlichte und einer Dichte von 2,6 g/ml sowie folgender Teilchengrößenverteilung:

10 88 Gew.-% < 10 μm und 52,5 % < 2 μm (Polarite 102 A, Fa. ECC)

Komponente D1:

hydriertes Styrol-Butadien-Dreiblockcopolymer (SEBS) mit einem Styrolgehalt von 32 Gew.-%, einer Shore A-Härte von 75 und einer 15 Glastemperatur der Weichphase von -42°C (Kraton 1651, Fa. Shell).

Komponente D2:

hydriertes Styrol-Isopren-Zweiblockcopolymer (SEP) mit einem Styrolgehalt von 37 Gew.-%, einer Shore A-Härte von 72 und einer 20 Glastemperatur der Weichphase von -42°C (Kraton 1701, Fa. Shell).

Die Zusammensetzungen der Formmassen (in Gew.-Anteilen) und die Ergebnisse der Prüfungen sind den nachfolgenden Tabellen zu entnehmen.

25

Tabelle 1: Vergleichsversuche mit Talk (C1) als Füllstoff

ergleichsbeispiel						
	-	2	3	4	5	6
omponente A	48,0	48,0	48,0	48,0	48,0	48,0
omponente B	36,0	36,0	36,0	36,0	36,0	36,0
omponente b	1,0	1,0	1,0	1,0	1,0	1,0
omponente C1	0	2	4	6	8	10
omponente D1	7	7	7	7	7	7
omponente D2	8	8	8	8	8	8
eßergebnisse			<u> </u>	 		
TE [10-6 K-1]	154	149	144	137	131	123
-T (-30°C) [Nm]	41	39	38	34	23	15
ehnung (nom.) [%]	43	40	37	31	27	24
	omponente B omponente b omponente C1 omponente D1 omponente D2 eßergebnisse TE [10-6 K-1] -T (-30°C) [Nm]	omponente B 36,0 omponente b 1,0 omponente C1 0 omponente D1 7 omponente D2 8 eßergebnisse TE [10-6 K-1] 154 -T (-30°C) [Nm] 41	omponente B 36,0 36,0 omponente b 1,0 1,0 omponente C1 0 2 omponente D1 7 7 omponente D2 8 8 eßergebnisse TE [10-6 K-1] 154 149 -T (-30°C) [Nm] 41 39	omponente B 36,0 36,0 36,0 omponente b 1,0 1,0 1,0 omponente C1 0 2 4 omponente D1 7 7 7 omponente D2 8 8 8 esergebnisse 8 154 149 144 -T (-30°C) [Nm] 41 39 38	omponente B 36,0 36,0 36,0 36,0 omponente b 1,0 1,0 1,0 1,0 omponente C1 0 2 4 6 omponente D1 7 7 7 7 omponente D2 8 8 8 8 esergebnisse 8 8 8 8 TE [10-6 K-1] 154 149 144 137 -T (-30°C) [Nm] 41 39 38 34	omponente B 36,0

Tabelle 2: Thermoplastische Formmassen mit Wollastonit (C2) als Füllstoff (erfindungsgemäß)

Beispiel	7	8	9	10	11	12
	48,0	48,0	48,0	48,0	48,0	48,0
	36,0	36,0	36,0	36,0	36,0	36,0
	1,0	1,0	1,0	1,0	1,0	1,0
		2	4	6	8	10
		7	7	7	7	7
			8	8	8	8
					1	
MeBergebnisse				,		
CTE [10.6 K-1]	154	146	135	122	114	105
W-T (-30°C) [Nm]	41	55	59	50	32	18
Dehnung (nom.) [%]	43	53	55	51	40	33
	W-T (-30°C) [Nm]	Komponente A 48,0 Komponente B 36,0 Komponente D 1,0 Komponente C2 0 Komponente D1 7 Komponente D2 8 Meßergebnisse CTE [10.6 K-1] 154 W-T (-30°C) [Nm] 41	Komponente A 48,0 48,0 Komponente B 36,0 36,0 Komponente b 1,0 1,0 Komponente C2 0 2 Komponente D1 7 7 Komponente D2 8 8 Meßergebnisse CTE [10.6 K-1] 154 146 W-T (-30°C) [Nm] 41 55	Komponente A 48,0 48,0 48,0 Komponente B 36,0 36,0 36,0 Komponente b 1,0 1,0 1,0 Komponente C2 0 2 4 Komponente D1 7 7 7 Komponente D2 8 8 8 Meßergebnisse CTE [10.6 K-1] 154 146 135 W-T (-30°C) [Nm] 41 55 59	Komponente A 48.0 48.0 48.0 48.0 48.0 Komponente B 36.0 36.0 36.0 36.0 36.0 Komponente b 1.0 1.0 1.0 1.0 Komponente C2 0 2 4 6 Komponente D1 7 7 7 7 Komponente D2 8 8 8 8 MeBergebnisse T154 146 135 122 W-T (-30°C) [Nm] 41 55 59 50	Komponente A 48.0 36.0

Tabelle 3: Thermoplastische Formmassen mit Kaolin als Füllstoff (C3) (erfindungsgemäß)

Beispiel	13	14	15	16	17	18
	48,0	48,0	48,0	48,0	48,0	48,0
	36,0	36,0	36,0	36,0	36,0	36,0
	1,0	1,0	1,0	1,0	1,0	1,0
	0	2	4	6	8	10
	7	7	7	7	7	7
	8	8	8	8	8	8
			<u></u>			
	154	148	144	136	129	120
W-T (-30°C) [Nm]	41	65	68	61	36	10
Dehnung (nom.) [%]	43	49	53	47	39	27
		Komponente A 48,0 Komponente B 36,0 Komponente b 1,0 Komponente C3 0 Komponente D1 7 Komponente D2 8 Meßergebnisse CTE [10-6 K-1] 154 W-T (-30°C) [Nm] 41	Komponente A 48,0 48,0 Komponente B 36,0 36,0 Komponente b 1,0 1,0 Komponente C3 0 2 Komponente D1 7 7 Komponente D2 8 8 Meßergebnisse CTE [10-6 K-1] 154 148 W-T (-30°C) [Nm] 41 65	Komponente A 48.0 48.0 48.0 Komponente B 36.0 36.0 36.0 Komponente B 1.0 1.0 1.0 Komponente C3 0 2 4 Komponente D1 7 7 7 Komponente D2 8 8 8 Meßergebnisse CTE [10-6 K-1] 154 148 144 W-T (-30°C) [Nm] 41 65 68	Komponente A 48.0 48.0 48.0 48.0 48.0 Komponente B 36.0	Reispiel 13 14 15 14 15 14 15 14 15

35

Patentansprüche

- Thermoplastische Formmassen, enthaltend als wesentliche Komponenten
 - A) 15 bis 84,5 Gew. % eines thermoplastischen Polyamids,
 - B) 15 bis 84,5 Gew. % eines Polyphenylenethers,

10

- C) 0,5 bis 10 Gew.-% Kaolinit, Dickit, Nakrit, Halloysit, Wollastonit, Enstatit, Diopsit oder Spodumen,
- D) 0 bis 20 Gew.-% mindestens eines die Polyphenylenetherphase schlagzähmodifizierenden Polymeren,
 - E) 0 bis 10 Gew.-% mindestens eines die Polyamidphase schlagzähmodifizierenden Polymeren,
- 20 F) 0 bis 20 Gew. -% eines Flammschutzmittels,
 - G) 0 bis 30 Gew.-% Glas- oder Kohlenstoffasern, Kohlenstoffibrillen, Ruß, Glaskugeln oder Schnittglas und
- 25 H) 0 bis 10 Gew.-% weitere Zusatzstoffe oder Verarbeitungshilfsmittel.
 - 2. Thermoplastische Formmassen nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß sie

- A) 20 bis 70 Gew.-% eines thermoplastischen Polyamids,
- B) 20 bis 70 Gew. -% eines Polyphenylenethers,
- 35 C) 1,0 bis 8,0 Gew.-% Kaolinit oder Wollastonit,
 - D) 2,5 bis 20 Gew.-% mindestens eines die Polyphenylenetherphase schlagzähmodifizierenden Polymeren,
- 40 E) 0 bis 8 Gew.-% mindestens eines die Polyamidphase schlagzähmodifizierenden Polymeren,
 - F) 1 bis 15 Gew. -% eines Flammschutzmittels.
- 45 G) 0 bis 20 Gew.-% Glas- oder Kohlenstoffasern, Kohlenstoffibrillen, Ruß, Glaskugeln oder Schnittglas und

21

H) 0 bis 5 Gew.-% weitere Zusatzstoffe oder Verarbeitungshilfsmittel

enthalten, wobei die Summe der Gew.-% der Komponenten A)-H)
100 ergibt.

- Thermoplastische Formmassen nach den Ansprüchen 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, daß Polyamide mit einem Aminoendgruppengehalt im Bereich von 40 bis 80 μeg/g eingesetzt werden.
 - 4. Thermoplastische Formmassen nach den Ansprüchen 1 bis 3, dadurch gekennzeichnet, daß Polyamide mit einer Restfeuchte, bestimmt nach dem Dampfdruckverfahren gemäß ISO 960 D, kleiner 0,4 % eingesetzt werden.
 - 5. Thermoplastische Formmassen nach den Ansprüchen 1 bis 4, dadurch gekennzeichnet, daß als Komponente B) ein Poly(2,6-dialkyl-1,4-phenylenether) eingesetzt wird.

Thermoplastische Formmassen nach den Ansprüchen 1 bis 5, dadurch gekennzeichnet, daß die Komponente C) in mit Schlichtematerialien beschichteter Form eingesetzt wird.

25 7. Verwendung der Formmassen gemäß den Ansprüchen 1 bis 6 zur Herstellung von Formkörpern.

8. Formkörper, erhältlich aus den thermoplastischen Formmassen gemäß den Ansprüchen 1 bis 6 als wesentliche Komponente.

30

15

35

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Inte onal Application No

A CLASS	PCT/EP 98/05056					
IPC 6		3/34 //(C08L77/00.71:	12).			
According	to International Patent Classification (IPC) or to both national cla	assification and IPC				
B. FIELDS	SEARCHED					
IPC 6	locumentation searched (classification system followed by class COBL COBK	ification symbols)				
Documenta	ation searched other than minimum documentation to the extent	that such documents are included in the fields	searched			
Electronic o	data base consulted during the international search (name of da	ta base and. where practical, search terms use	ed)			
	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT					
Category -	Citation of document, with indication, where appropriate, of th	e relevant passages	Relevant to claim No.			
X	EP 0 528 581 A (MITSUBISHI GAS CO) 24 February 1993 see claim 1; examples 3-6	CHEMICAL	1-8			
X	EP 0 183 195 A (BASF AG) 4 June see column 3, line 39 - line 48 example 1 & DE 34 43 154 A (BASF AG) cited in the application	e 1986 3; claim 1;	1-8			
x	EP 0 400 418 A (BASF AG) 5 Dece see column 13, line 6 - line 30 1,3,8	ember 1990 U; claims	1-8			
x	DE 39 29 590 A (BASF AG) 7 Marc see page 7, line 35 - line 39;	h 1991 claim 1	1-8			
		-/				
<u> </u>			11.6			
	r documents are listed in the continuation of box C.	Patent family members are listed in	n annex.			
A" document	gories of cited documents : t defining the general state of the art which is not ed to be of particular relevance	"T" later document published after the inter or priority date and not in conflict with t cited to understand the principle or the	he application but			
E" earlier do	cument but published on or after the international	"X" document of particular relevance: the cir	aimed investion			
WINCIIS	which may throw doubts on priority claim(s) or cited to establish the publication date of another	involve an inventive step when the doc	De considered to ument is taken alone			
O" document	n orner special reason (as specified) referring to an oral disclosure, use, exhibition or	"Y" document of particular relevance; the cla cannot be considered to involve an inve document is combined with one or more	entive sten when the			
other me document	ans published prior to the international filing date but the priority date claimed	in the art.	s to a person skilled			
	tual completion of the international search	"&" document member of the same patent fa				
1 (December 1998	08/12/1998				
ame and mai	ling address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2	Authorized officer				
	NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040. Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Hoffmann, K				

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Inte onal Application No
PCT/EP 98/05056

		CT/EP 98/05056
Continu tegory	ation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Citation of document, with indication where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
	Online of Security in Medical Commerce September 19 11 10 10 10 10 10 10 10 10 10 10 10 10	
	EP 0 375 177 A (SUMITOMO CHEMICAL CO) 27 June 1990 cited in the application see page 7, line 13 - line 14; claim 1	1-8
	·	
	·	
	; ;	
	-	

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

information on patent family members

Inti onal Application No PCT/EP 98/05056

				101721 30703050			
Patent documen cited in search rep		Publication date		Patent family member(s)	Publication date		
EP 0528581	A	24-02-1993	JP DE DE	5065410 A 69214562 D 69214562 T	19-03-1993 21-11-1996 20-03-1997		
EP 0183195	Α	04-06-1986	DE JP	3443154 A 61130368 A	28-05-1986 18-06-1986		
EP 0400418	Α	05-12-1990	DE	3917324 A	29-11-1990		
DE 3929590	Α	07-03-1991	EP	0416430 A	13-03-1991		
EP 0375177	A	27-06-1990	JP JP CA DE US	2163158 A 2715499 B 2002526 A 68921170 D 5086105 A	22-06-1990 18-02-1998 15-06-1990 23-03-1995 04-02-1992		

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

PCT/EP 98/05056

Recherchierte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, soweit diese unter die recherchierten Gebiete fallen

Während der internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Name der Datenbank und evtl. verwendete Suchbegriffe)

Kategorie	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
X	EP 0 528 581 A (MITSUBISHI GAS CHEMICAL CO) 24. Februar 1993 siehe Anspruch 1; Beispiele 3-6	1-8
X	EP 0 183 195 A (BASF AG) 4. Juni 1986 siehe Spalte 3, Zeile 39 - Zeile 48; Anspruch 1; Beispiel 1 & DE 34 43 154 A (BASF AG) in der Anmeldung erwähnt	1-8
X	EP 0 400 418 A (BASF AG) 5. Dezember 1990 siehe Spalte 13, Zeile 6 - Zeile 30; Ansprüche 1,3,8	1-8
X	DE 39 29 590 A (BASF AG) 7. März 1991 siehe Seite 7, Zeile 35 - Zeile 39; Anspruch 1	1-8

Weitere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu entnehmen	X Siehe Anhang Patentfamilie
Besondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen: "A" Veröffentlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist steres Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen Anmeldedatum veröffentlicht worden ist "L" Veröffentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft erscheinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer anderen im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden soll oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie ausgeführt) "O" Veröffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, eine Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht "P" Veröffentlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach dem beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist	T Spätere Veröffentlichung, die nach dem internationalen Anmeldedatum oder dem Prioritätsdatum veroffentlicht worden ist und mit der Anmeldung nicht kollidiert, sondern nur zum Verständnis des der Erlindung zugrundeliegenden Prinzips oder der ihr zugrundeliegenden Theorie angegeben ist X* Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann allein aufgrund dieser Veröffentlichung nicht als neu oder auf erfindenscher Tätigkeit beruhend betrachtet werden Y* Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann nicht als auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden, wenn die Veröffentlichung mit einer oder mehreren anderen Veröffentlichungen dieser Kategone in Verbindung gebracht wird und diese Verbindung die Mitglied derselben Patentfamilie ist
Datum des Abschlusses der internationalen Recherche	Absendedatum des internationalen Recherchenberichts
1. Dezember 1998	08/12/1998
Name und Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk	Bevollmächtigter Bediensteter
Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl.	Hoffmann K

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Inte phales Aktenzeichen
PCT/EP 98/05056

(ategorie	ing) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht komme		
aregorie	bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommo		
	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	enden Teile	Betr. Anspruch Nr.
	EP 0 375 177 A (SUMITOMO CHEMICAL CO) 27. Juni 1990 in der Anmeldung erwähnt siehe Seite 7, Zeile 13 - Zeile 14; Anspruch 1		1-8

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Angaben zu Veröffentlichu., "en. die zur seiben Patentfamilie gehören

Inte inales Aktenzeichen
PCT/EP 98/05056

	lm Recherchenbericht ngeführtes Patentdokument		Datum der Veröffentlichung	Mitglied(er) der Patentfamilie			Datum der Veröffentlichung	
EP	0528581	A	24-02-1993	JP DE DE	5065410 A 69214562 D 69214562 T)	19-03-1993 21-11-1996 20-03-1997	
EP	0183195	А	04-06-1986	DE JP	3443154 A 61130368 A	•	28-05-1986 18-06-1986	
EP	0400418	Α	05-12-1990	DE	3917324 A	\	29-11-1990	
DE	3929590	Α	07-03-1991	EP	0416430 A	\	13-03-1991	
EP	0375177	A	27-06-1990	JP JP CA DE US	2163158 A 2715499 B 2002526 A 68921170 D 5086105 A		22-06-1990 18-02-1998 15-06-1990 23-03-1995 04-02-1992	

THIS PAGE BLANK (USPTO)